

Tetanusan 24% šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Разрешен

Тази информация не е налична за този продукт.

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Tetanusan 24% šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Активна субстанция:

Тази информация не е налична за този продукт.

Видове животни, за които е предназначен вмп:

свиня

кон

говеда

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Тази информация не е налична за този продукт.

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Интравенозно приложение:****• свиня**

- Meat and offal. 0 day

• кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Подкожно приложение:**• свиня**

- Meat and offal. 0 day

• кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB05XA30

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само на [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Kon-Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

9/03/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на лиценза:

V/NRP/09/0005

Дата на промяна в статуса на лиценза:

9/03/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041796>